L1 ANSWER 3 OF 3 WPINDEX COPYRIGHT 2006 THE THOMSON CORP on STN AN 1994-097773 [12] WPINDEX DNC C1994-044923

TI External prepn. for skin - contains extract of e.g. dill or tarragon.

DC B04 D21

PA (SANP) SANSHO PHARM CO LTD

CYC 1

AB

PI JP 06048934 A 19940222 (199412) * 27 A61K007-48 <--

ADT JP 06048934 A JP 1993-78368 19930405

PRAI JP 1992-141571 19920602

IC ICM A61K007-48

ICS A61K035-78; A61K037-02

JP 06048934 A UPAB: 19940510

External prepn. for skin contains an extract of at least one kind of plant e.g. Benicasa cerifera Savi, dill (Anethum graveolens L.) anise (Pimpinella anisum L.), Boschniakia rossica Fedtsch. et Flerov. (B. glabra C.A. Meyer) and tarragon.

To the external prepn. for skin may be compounded at least one kind of whitening agent such as kojic acid, ascorbic acid, hydroquinone, liquiritin or their derivs. and placenta extract. To the external prepn. for skin may be compounded further at least one kind of collagen-formation promoter such as Salvia militiorrhiza Bunge extract, magnesium ascorbate phosphate, adenosine-3',5'-cyclic monophosphate and its derivs. gamma-aminobutyric acid and retinoic acid.

USE/ADVANTAGE - The above external prepn. for skin has high safety, excellent melanin formation-inhibiting action, excellent collagen formation-inhibiting action and further cyto-multiplication promotive action; and also the prepn. is effective for inhibition of senility of human skin, partic. inhibition of crease or rugosity on skin. The skin is used in form of cream, lotion, emulsion, cosmetic liquor, pack, ointment, cataplasm or poultice. Those prepns. are useful as preventive or remedy for chromatosis, stain, freckle or chloasma.

Dwg.0/0 FS CPI

FA AB; DCN

MC CPI: B04-A10C; B14-N17; B14-R01; D08-B09A

START LOCAL KERMIT RECEIVE PROCESS.

BINARY DATA HAS BEEN DOWNLOADED TO MULTIPLE FILES 'IMAGEnnn TIF'

(19)日本国特許庁 (JP)

四公開特許公報 🔊

(11)特許出願公開番号

特開平6-48934

(51) Int. Cl. ⁶	識別記号	FI
A61K 7/48	9051-4C	
7/00	X 9164-4C	
	K 9164-4C	
	H 9164-4C	
	F 9164-4C	
		審査請求 未請求 請求項の数5 (全27頁) 最終頁に続く
21)出願番号	特顯平5-78368	(71)出顧人 000176110
		三省製薬株式会社
22)出頭日	平成5年(1993)4月5日	福岡県大野城市大池2丁目26番7号
		(72)発明者 岩永 篤文
31)優先権主張番号	特顯平4-141571	福岡県大野城市大池2丁目15番16号
32)優先日	平4(1992)6月2日	(74)代理人 弁理士 庄子 幸男 (外1名)
33)優先権主張国	日本 (JP)	
		i e

(54) 【発明の名称】皮膚外用剤

(57) 【要約】

【構成】 トウガシ、ディル、アニス、ニクシュョウ、 およびタラゴンからなる質がら選ばれた少なくとも一種 の植物エキスを有効成分とすることを特徴とする皮膚外 用剤、この皮膚外用剤には、さらに、コウン酸、アスコ ルピン酸、ハイドロキノン、リクイリチンまたはよれた少 の誘導体、および動盤抽出版からなる群より選ばれた少 なくとも一種の色白剤、および/または、丹参などのコ ラーゲン生成亢進剤の少なくとも一種を配合することが できる。

【効果】 この皮膚外用剤は、コウジ酸、アスコルビン酸、ハイドロキノン、リクイリチンまたはそれらの誘導 休、および恥健加出物からなる群より選ばれた少なくとも一種の色白剤と併用すると、相乗的な色白効果が達成され、また丹参などのコラーゲン生成亢進剤と併用すると、相乗的なコラーゲン生成亢進効果を達成することができる。

【特許請求の範囲】

[請求項1] トウガシ、ディル、アニス、ニクジュヨウ、およびタラゴンからなる群から選ばれた少なくとも一種の植物エキスを有効成分とすることを特徴とする皮膚外用剤。

ı

【請求項2】 色白剤の少なくとも一種をさらに配合する請求項1記載の皮膚外用剤。

[請求項3] 色白剤が、コウジ酸、アスコルビン酸、 ハイドロキノン、リクイリチンまたはそれらの誘導体、 および胎盤抽出液からなる群より選ばれた少なくとも 10

種である請求項2記載の皮膚外用剤。 【請求項4】 コラーゲン生成亢進剤の少なくとも一種 をさらに配合する請求項1ないし3のいずれか1項記載

(請求項5) コラーゲン生成亢進剤が、丹参エキス、アスコルビン機と)と微マグネックム、アデノシンー3'、5'ーサイクリックモノフォスフェートおよびその誘導体、グアノシンー3'、5'ーサイクリックモノフォスフェートおよびその誘導体、アーアュン高酸費とびレチノイン酸からなる群より選ばれた少なくとも一種20である誘東電車部数の皮膚が月刻。

【発明の詳細な説明】

[0001]

の皮膚外用剤。

「産業上の利用分野」本発明は、植物エキスを有効成分 とする皮膚外用剤に関するものであって、より詳しく は、トウガシ、ディル、アニス、ニクジュョウ、および タラゴンから選ばれる少なくとも一種の植物エキスを有 効成分として含有することを特徴とする安全性が高く、 メラニン生成抑制作用およびコラーゲン生成式進作用に 優れ、さらには、細胞増殖促進作用をも有する皮膚外用 30 mp また。

[0002]

【従来の技術】とトの皮膚上に現れる、しみやそばかす 等の斑点は、主にユウメラニンの沈着によってもたらさ れることが知られている。そしてこの、しみやそばかす の原因となるメラニンの生成を抑制し、さらに皮膚全体 の美白を目的とした各種の色白化粧料の研究も古くから 行われていることも周知のところである。その例として は、通能化水素や、過水の根亜鉛等の過酸化物や、さら にはビタミンC、システイン、コロイド配質等を化粧料 中に配合すること等が試みられてきた。しかし、いずれ も保存性や美白効果の流で数度すべき効果が得られてい ないのが事情であった。

[0003] そうしたなか、植物エキスを色白化粧料の 有効成分として利用する基本の動場で行われてきたが、 従来の植物エキスは細胞専性が強く人体に適用した場。 例えば、世別の植物エキスは一般であるトウキエスがメラ ニン生成時制作用を有し、皮膚外用剤として用いられる ことも割ちれているが、この植物エキスは、細胞機体を 有するのみならず、メラニン産生細胞において、有効な メラニン生成抑制作用を示さないなどの問題点があり、 色白作用についても不十分なものであった。

[0004]本発明者らは多年にわたって、ヒトの皮膚に現れる。しみやそばかず等の斑点を除去し、皮膚全体の美白熱果る熱のえめの色に性軽料をはじめきするメラニン生成物制外用剤についての研究を重ねてきたところである。そのなかで、正常のヒトの皮膚の色に関与する因子として、メラニン、カロテン、および血洗量(値化、週元ペモグロビン)、ならびに皮膚の房そや透明皮して、大力によって反射、吸収、散乱して皮膚の母となるものであり、これらのなかでは、主としてメラニン、特に褐色ネルを見り、これらのなかでは、主としてメラニン、特に褐色ネルを見り、これらのなかでは、主としてメラニン、特に褐色ネルを発してきた。

【0005】その研究のなかで、コウジ酸(6-オキシ 2-オキシメチルーγ-ピロン)およびその誘導体が 極めて優れたメラニン生成抑制作用を示すことを見い出 し、例えば、特公昭56-18569号公概、特開昭5 4-92632号公報、特開昭56-79616号公 級、特開昭56-77272号公報、特開昭56-77 76号公報、特開昭56-7710号公報、特開昭56-77 76号公報、特四第56-7710号公報、特開昭56-77 1050年3月公報、特公昭63-24968号公報に 開示したように、これらを考約成分とする多くの色白化 粧料ならびに外用剤に関する発明を提案してきたところ である。

(の00 6) また、本発明者らはとトの皮膚の老化予防 (防止)、とりわけシワの予防 (防止) ということにつ いても厳意研究を重ねてきたところである。従来より、 皮膚の老化予防剤としては、保基、抗酸化、血行促進剤 または細胞増解促進剤などが幅々、提案、関発されてい 。しかしながら、それらはシワの要因を直接的に除去 するものではなく、また使用後においても酸立った効果 を上げていないのが実情である。本発明者らは、シワの 既因が、まとして加齢による真なコラーゲン観線の変 化、つまり、コラーゲン版の線シということに着目し、 コラーゲンの生成を亢進し、かつ、細胞増減を促進する ことによって、上起同間を着味するに至った。このコラ ーゲンの生成を充進し、なり、観増減を促進する について、このコラーゲンの生成を充進し、表で

[0007] これらの皮膚外用剤は、クリール、ローション、乳液、パック、化粧水、飲育剤、パップ剤等の高品形態で使用に供せられ、いずれも大きなメラニン生成抑制効果を示し、優れた美自効果を奏する化粧料ないし外用剤として使用され、またシワチ肪ひいては老化子肪(防止)剤として有望なものである。

ニン生成抑制作用を有し、皮膚外用剤として用いられる [0008]ところが、これらの化粧料にあっては、使 ことも知られているが、この植物エキスは、細胞毒性を 50 用後に皮膚から吸収、すなわち、経皮吸収性が優れてい

ることが要望されることがある。特に、コウジ酸やコウ ジ酸誘導体を有効成分とする化粧料は、通常の使用にお いては全く問題にならないことであるが、使用直後の吸 収性、すなわち、初期の経皮吸収性がやや緩慢であると いう傾向があり、このような傾向を改善し、使用後に速 やかに皮膚に吸収されたほうが好ましい用途、例えば、 軟膏剤、パスタ剤、パップ剤、クリーム、乳液、ローシ ョン、エッセンス等の用途においては、経皮吸収性を一 層優れたものにするために、前記外用剤に経皮吸収剤を 配合することが行われてきた。

【0009】吸収助剤としては、例えばC10ないしC 14の脂肪酸エステル、脂肪酸類、PEG (M<1, 0 00)、アルコール類等のようなものが知られている が、このような吸収助剤には皮膚刺激を有するものが多 く、製剤への使用量が制限されるために思いどおりの薬 剤効果を発揮できないのが実情であった。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】 そこで、本発明の目的 は、上記植物エキスの欠点や、従来色白剤、例えばコウ ジ酸およびコウジ酸誘導体などの薬剤特性、ならびに従 20 来知られているシワ(老化)予防剤の効果を改善し、安 全性が高く、メラニン生成抑制効果またはコラーゲン生 成亢進効果、さらには細胞増殖促進効果に優れた皮膚外 用剤を提供することにある。

[0 0 1 1]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するため鋭意研究を行なった結果、特定の植物工 キス、すなわち、トウガシ、ディル、アニス、ニクジュ ヨウ、およびタラゴンは従来から問題とされていた細胞 毒性が低く、優れたメラニン生成抑制作用ならびにコラ 30 ーゲン生成亢進作用を有することを見いだした。さらに はそれらの植物エキスから選ばれる少なくとも一種とコ ウジ酸、アスコルピン酸、ハイドロキノン、リクイリチ ンおよびそれらの誘導体、ならびに胎盤抽出液など従来 知られている色白剤を併用することによって、メラニン 生成抑制作用が相乗的に増強され、また丹参、アスコル ピン酸リン酸マグネシウム、ジブチリル-3'5'-ア デノシンサイクリックモノフォスフェートナトリウム 塩、ィーアミノ酪酸、レチノイン酸、アスコルビン酸高 級脂肪酸エステル、および哺乳動物乳清など従来知られ 40 ているコラーゲン生成亢進剤を併用することによって、 コラーゲン生成亢進が相乗的に増強されることを見いだ し、本発明を完成した。

【0012】すなわち、本発明によれば、トウガシ、デ ィル、アニス、ニクジュヨウ、およびタラゴンからなる 群から選ばれた少なくとも一種の植物エキスを有効成分 とすることを特徴とする皮膚外用剤が提供される。また 本発明によれば、前記植物エキスと、コウジ酸、アスコ ルビン酸、ハイドロキノン、リクイリチンまたはそれら

なくとも一種の色白剤を併用した皮膚外用剤、ならびに 丹参などコラーゲン生成亢進作用を有するもの、例え ば、アスコルビン酸リン酸マグネシウム、ジブチリルー 3'5'-アデノシンサイクリックモノフォスフェート ナトリウム塩、ァーアミノ酪酸、レチノイン酸、アスコ ルビン酸高級脂肪酸エステル、および哺乳動物乳清など 少なくとも一種のコラーゲン生成亢進剤を併用した皮膚 外用剤が提供される。この場合、前記植物エキスと、色 白剤およびコラーゲン生成亢進剤を共に併用した皮膚外 用剤も提供されることになる。また、トウガシ、ディ ル、アニス、ニクジュヨウ、およびタラゴンにおいて、 メラニン生成抑制作用、細胞増殖作用およびコラーゲン 生成亢進作用について、5種の植物とも同様に強い有効 な活性を有する。

[0013]

【発明の具体的説明】以下に、本発明を詳細に説明す る。本発明に使用するトウガシとは、別名ハクガシとも よばれ、果菜として食用に供されているウリ科トウガン 属の一年草冬瓜の種子であり、そのエキスは、例えば種 子または実の細切物を水、およびメタノールやエタノー ルなどのアルコール、アセトンなどの極性有機溶媒、な らびにそれらの任意の割合の混液、または酢酸ジエチル エーテル、ヘキサンなどの非極性有機溶媒、動物・植物 の油脂等、ならびにそれらの任意の割合の泥液で抽出す るか、あるいは減圧等の手段で濃縮することによって得 ることができる。また、冬瓜中のメラニン生成抑制およ びコラーゲン生成亢進活性は、種子ならびにその周辺部 において高いものであるが、その部位は特に限定される ものではなく、例えば果肉、皮部においても有効な活性 を得ることができる。

【0014】ディル(イノンド)およびアニスは、とも にセリ科 Anethum属および Pimpinella 属の植物で、そ の実は各種料理の風味づけや香りづけに利用されている ものである。そのエキスは、例えば種子または実を、 水、メタノールやエタノールなどのアルコール、アセト ンなどの極性有機溶媒、ならびにそれらの任意の割合の 混液、またはジエチルエーテル、ヘキサンなどの非極性 有機溶媒、動物、植物の油脂等ならびにそれらの任意の 割合の混液で抽出するか、あるいは減圧等の手段で濃縮 することによって得ることができる。

【0015】ニクジュヨウは、ハマウツポ科 Cistanche 属の植物で、中国北西部、内蒙古および日本においては 中部以北に自生する一年生寄生草で、その全草はジュヨ ウ、タイゲイともよばれ、いにしえより強壮、強精生薬 として用いられてきたものである。そのエキスは、例え ば種子または葉を、水、メタノールやエタノールなどの アルコール、アセトンなどの極性有機溶媒、ならびにそ れらの任意の割合の混液、またはジエチルエーテル、ヘ キサンなどの非極性有機溶媒、動物、植物の油脂等なら の誘導体、および胎盤抽出液からなる群より選ばれた少 50 びにそれらの任意の割合の混液で抽出するか、あるいは 滅圧等の手段で濃縮することによって得ることができ ス

[0016] タラゴンは、キク科ヨモギ属の植物で、タ ラゴンの素を乾燥したものは、しばしばスパイスとして フランス料理などに使われているものである。そのエキ スは、例えば電子または紧を、水、メタノールやエタノ 小などのアルコール、アセトンなどの極性機踏媒、 ならびにそれらの任意の剥合の退液、またはジエチルエ ーテル、ヘキサンなどの非極性有機溶媒、動物、植物の 曲節等なちびにそれらの任意の割合の退液で触出する か、あるいは減圧等の手段で濃縮することによって得る ことができる。

(0017) さらに、これらのエキスを、ヒドロキシア パタイト、花性鉄・イオン交換機能などの各領吸収剤、 限外認過、分配、遠心分解、カラムクロマトグラフィー などの操作により、精製した店性両分、またはその最適 したものを使用することができる。特にトウカンについ では、例えば逆段通線処理によって細胞増減促進効果を 繋しく素かに関かを得ることができる。

【0018】これらの植物エキスは単独で優れたメラニ 20 ン牛成抑制作用およびコラーゲン生成亢進作用を有する ものであるが、さらにコウジ酸、アスコルピン酸、ハイ ドロキノン、リクイリチンおよびそれらの誘導体、なら びに胎盤抽出液などの色白剤と併用されることによっ て、メラニン生成抑制作用を、また丹参、アスコルビン 酸リン酸マグネシウム、ジプチリル-3'5'-アデノ シンサイクリックモノフォスフェートナトリウム塩、ァ -アミノ酪酸、レチノイン酸、アスコルピン酸高級脂肪 酸エステル、哺乳動物乳清などのシワ (老化) 予防剤と 併用されることによって、コラーゲン生成亢進作用を著 30 しいものにする。そして、色白剤とシワ予防剤の両方と 併用された場合は、メラニン生成抑制作用ならびにコラ ーゲン生成亢進作用のそれぞれについて相乗的な効果を もたらす。その作用機構は未だ明らかではないが、例え ば、メラニン生成に関して、コウジ酸などに見られるよ うにメラニン生成に係わる酵素チロシナーゼの酵素阻害 作用およびメラニンポリマーの生成を抑制する作用に加 え、これら植物エキスはメラニン産生細胞における酵素 チロシナーゼそのものの生成を抑制する作用があるた め、相乗的な効果があげられるものと思われる。

【0019】 コウジ酸としては、式 (1) 【化1】

で表される5-オキシ-2-ヒドロキシメチル-γ-ビロンの純品、コウジ酸生産能を有する菌株を培養して得られるコウジ酸を主成分とする醗酵液、該醗酵液の濃縮 50

液、および該醗酵液からコウジ酸を抽出して結晶化した もの等が使用される。

(0020) かかるコウン酸生産能を有する酸株として
は、倒えば、アスペルギルス・アルバス、アスペルギルス・テンパス、アスペルギルス・アスペルギルス・ウェンチ、アス
ルギルス・フラバス、アスペルギルス・ウェンチ、アス
ペルギルス・プラウカス、アスペルギルス・ジ
ガンタス等のアスペルギルス(の関係、ベニシリウム)
ダレー等のベニシリウム局の関係、エスカリチア・コリ
等のエスカリア風の関係、アストサテ・コリ
テトパクター・グルコニカス、アセトパクター・キシリ
ナム等のアセトパクター画の関係、グルコノバクター・グルコノバクター・グルコノバクター・グルコノバクター・グルコノバクター・ブルコノバクター・ブルコノバクターーでカニカス、ゲルコノバクターーでカースのでは、学がアンロシウス、ゲルコノバクター・ブルニカス等のグルコノバクターに対して、アルコノバクター・ブルニカス等のグルコノバクターに対して、アルコンドのターに対して、アルコンドのターに対して、アルコンドのター・グルコカス等のグルコノバクターに対して、アルコンドのターに対して、アルコンドのグルコノバクターに対して、アルコンドスターに対して、アルコンドスターに対して、アルコンドスターに対して、アルコンドスターに対して、アルコンドスターに対して、アスペースをいった。アスペースをいまれて、アスペースをいった。アスペースの関係をいまして、アスペースの関係をいった。アスペースの関係をいった。アスペースのでは、アスのでは、アスの

【0021】なお、これらの簡体の培地組成としては、 通常、ショ糖、シュークロース、果糖、ブドウ糖、ブ・ン ン大。皮芽糖、グリセリン、マンニット、ラカ・ノース、 キシロース、グルコン酸、アラビノース、ジヒドロキシ アセトン、イノシット、ラクトース、エタノール等の設 来源が約2ないし15%(電量%、以下同様)、10歳 ンモニア、ポリペプトン、耐酸シーダ、パン酵母エキ ス、ビール酵母エキス等の窒素薬が約0.1ないし1 %、硫酸マグネシウム等のマグネシウム質が0.01ないし0.05%、燐酸1水素カリ・焼塵2水素カリリウム質が0.01ないし0.1%、その他 領電第二鉄、塩化第二鉄、塩化ナトリウム、塩化カルシ ウム等の無機量が約0.01ないし0.005%のも のが採用されうる。

(0022) 本発明において使用されるコウシ酸誘導体としては、2-メトキシメチルーとドロキシー4 日-ビラン-4-オン、2-エトキシメチル-5-ヒドロキシー4 H-ビラン-4-オン、2-ベンゾルイルオキシメチル-5-ヒドロキシー4 H-ビラン-4-オン、2-ジンナモイルオキシメチル-5-ヒドロキシー4 H-ビラン-4-オン、2-フェノキシメチル-5-ヒドロキシー4 H-ビラン-4-オン、2-フェノキシメチル-5-ヒドロキシー4 H-ビラン-4-オン、コウジ酸配解体または、式(2)

(化2)

(式中、Rは飽和または不飽和脂肪族淡化水楽基である)で表されるコウン酸のエステル化物が例示される。 式中、Rで示される飽和または不飽和脂肪族炎化水楽基 としては、飽和または不飽和の脂肪族カルポン酸が例示 される。

【0023】飽和脂肪族カルボン酸としては、例えば酢

機、プロピオン機、n 一吉草酸、iso 一吉草酸、メチル エチル酢酸、トリメチル酢酸、カプロン酸、エナント 酸、カプリル酸、ペラルゴン酸、カプリン酸、ウンデシ ル酸、ラウリン酸、トリデシル酸、ミリスチン酸、ペン タデシル酸、バルミチン酸、アルガリン酸、ステアリン 酸、ノンデレル酸、アラキン酸またはリグノセリン酸等 が用いられるが、酸の皮膚刺激性を低減化せしめるうえ で、C 8 以上の飽和脂肪族カルボン酸を用いるのが好ましい。 なお、C 2 のより大きい前記部防波カルボン酸は、特に 10 その使用が時限されるものではないが、その入手が確め て困難であるために、製造コストのうえから好ましくな い。

[0024]また、これらの飽和脂肪族カルポン酸のほかに、例えば、リノール酸、リノレン酸、マイレン酸、フマル酸、オレフィン酸、またアラキドン酸等の不飽和脂肪族カルポン酸がいずれも特別な制限なしにもちいられる

【0025】コウジ酸配糖体としては、コウジ酸の2位 の-CH, OH基に糖類を結合させることによって、コ 20 ウジ酸酸分子を安定化させたものであって、下配の式

(3) で示される構造式を有している。

【化3】

(0026)式 (3)において、Rは6炭酸類、5炭酸 類、アミノ酸類、二酸類、三糖類であり、6炭酸類とし 30 では、例えばグルコース、ガラクトース、マンノース、 フラクトース、ソルボースなどが挙げられ、5炭酸類としては、リボース、アラピノース、キシロース、リキリース、キンルロースなどが挙げられ、アミノ機類としては、例えばグルコサミン、などが挙げられ、二糖類としては、例えばブルトース、ラクトース、セロビオース、シュークロースなどが 挙げられ、三糖類としては、例えばマルトトリオース、 セロトリオースなどが挙行られる。

【0027】本発明のコウジ酸配糖体は、合成法、酵素 40 法、培養法のいずれでも製造することができ、いずれも使用できるものであるが、生産性や経済性などの点を考慮すれば、酵素法または培養法で製造されたコウジ酸配糖体が呼ましく用いられる。一般的には、酵素、例えばアミラーゼ、ホスホリラーゼ、リゾチームなどの糖転移反応を利用して合成するか、または糖の1位の未反応 - OH基とコウジ酸を化学的に結合させて製造することができる。

[0028] アスコルビン酸誘導体としては、公知の誘 チンおよびそれらの誘導体、ならびにそれらを含有す 導体、例えばアスコルビン酸グルコシドなどの配糖体の 50 植物、および培養液などの抽出液、濃縮物、分画精製

ほか、パルミチン酸L-アスコルビル、イソパルミチン 酸L-アスコルビル、ジパルミチン酸L-アスコルビ ル、ジイソパルミチン酸L-アスコルビル、ステアリン 酸L-アスコルビル、イソステアリン酸L-アスコルビ ル、ジステアリン酸L-アスコルビル、ジイソステアリ ン酸しーアスコルビル、ミリスチン酸しーアスコルビ ル、イソミリスチン酸L-アスコルビル、ジミリスチン 酸L-アスコルビル、ジイソミリスチン酸L-アスコル ビル、2-エチルヘキサン酸L-アスコルビル、ジ2-エチルヘキサン酸し-アスコルビル、オレイン酸し-ア スコルビル、ジオレイン酸L-アスコルビルなどのL-アスコルピン酸アルキルエステル: L-アスコルビン酸 -2-リン酸エステル、L-アスコルビン酸-3-リン 酸エステルなどのL-アスコルビン酸リン酸エステル: L-アスコルピン酸-2-硫酸エステル、L-アスコル ピン酸-3-硫酸エステルなどのL-アスコルピン酸硫 酸エステル; それらのナトリウム、カリウムなどのアル カリ金属塩:それらのカルシウム、マグネシウムなどの アルカリ土類金属塩などがあげられる。

【0031】未発明において前窓科放成分、フェリメラニン生成抑制およびコラーゲン生成亢進作用を有するエキスまたはそれらの分画精製物の配合量は、クリーム、ローション、乳液、パック、化粧水、エッセンス、飲膏が、パップ剤、パスタ剤などの化粧料および外用剤として使用するいずれの場合において、0.001ないほり、0.001ない。10.

物、そして胎盤抽出液などを、本発明のエキスなど1に 対して、0.01ないし10.0重量比、好ましくは 0.05ないし5.0重量比配合する。従来知られてい るコラーゲン生成亢進物質 (シワ、老化防止剤) 、例え ば、丹参、アスコルピン酸リン酸マグネシウム、ジブチ リルアデノシン-3'、5'-サイクリックモノフォス フェートナトリウム塩などのアデノシン-3',5'-サイクリックモノフォスフェートおよびその誘導体、ジ ブチリルグアノシン-3', 5'-サイクリックモノフ ォスフェートナトリウム塩などのグアノシン-3', 5'-サイクリックモノフォスフェートおよびその誘導 体、ァーアミノ酪酸、レチノイン酸、アルギン酸硫酸ナ トリウム、アスコルビン酸リン酸マグネシウム塩、ビタ ミンA、ピタミンA酸およびその誘導体、アスコルピン 酸高級脂肪酸エステル、および哺乳動物乳清などについ ても、色白剤同様の併用濃度において、相乗的に効果を 得ることができる。

【0032】本発明の外用剤は、前述したごとく、パッ ブ剤、ブラスター剤、ベースト剤、クリーム、軟膏、エ アゾール剤、乳剤、ローション、乳液、エッセンス、パ 20 ック、ゲル剤、パウダー、ファンデーション、サンケ ア、パスソルトなどの医薬品、医薬部外品、化粧品とし て使用される公知の形態で使用に供されるものである。 【0033】本発明の外用剤を製する場合、通常に用い られる種々の公知の有効成分、例えば塩化カルプロニウ ム、セファランチン、ピタミンE、ピタミンEニコチネ ート、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、ニコチン酸ペン ジル、ショウキョウチンキ、トウガラシチンキなどの末 **梢血管拡張剤、カンフル、メントールなどの清涼剤、ヒ** ノキチオール、塩化ベンザルコニウム、ウンデシレン酸 30 る。 などの抗菌剤、塩化リゾチーム、グリチルリチン、アラ ントインなどの消炎剤、センプリエキス、ニンニクエキ ス、ニンジンエキス、オウゴンエキス、ローズマリーエ キス、アロエエキス、ヘチマ抽出物、イチョウ抽出物、 ニワトコ抽出物、肝臓抽出物、乳酸菌培養抽出物などの 動物・植物・微生物由来の各種抽出物などを自由に添加 して使用することができる。 また、前述の医薬品、医 薬部外品、化粧品には公知の有効成分や界面活性剤、油 脂類などの基剤成分の他、必要に応じて公知の保湿剤、 増粘剤、防腐剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤・散ガ剤。 キレート剤、PH調整剤、香料、着色剤など種々の添加 剤を併用できることは言うまでもないことである。

【0034】保湿剤としては、例えばグリセリン、プロ ピレングリコール、1、3プチレングリコール、ソルビ トール、マンニトール、ボリエチレングリコール、ジブ ロピレングリコール等の多価アルコール類、アミノ酸、 乳酸ナトリウム、ピロリドンカルボン酸ナトリウム等の NMF成分、ヒアルロン酸、コラーゲン、エラスチン、 コンドロイチン硫酸、デルマタン硫酸、フィブロネクチ ン、セラミド類、ヘパリン類似様物質、キトサン等の水 50 【0044】〈製造例4〉 アニス

溶性高分子物質等を例示することができる。

【0035】増粘剤としては、例えばアルギン酸ナトリ ウム、キサンタンガム、ケイ酸アルミニウム、マルメロ 種子抽出物、トラガントゴム、デンブン等の天然高分子 物質、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロー ス、カルポキシメチルセルロース、可溶性デンプン、カ チオン化セルロース等の半合成高分子物質、カルボキシ ピニルポリマー、ポリピニルアルコール等の合成高分子 物質等を例示することができる。

【0036】防腐剤としては、例えば安息香酸塩、サリ チル酸塩、ソルビン酸塩、デヒドロ酢酸塩、パラオキシ 安息香酸エステル、2,4,4'-トリクロロ-2'-ヒドロキシジフェニルエーテル、3.4.4'-トリク ロロカルパニリド、塩化ペンザルコニウム、ヒノキチオ ール、レゾルシン、エタノール等を例示することができ

[0037]酸化防止剤としては、例えばジプチルヒド

ロキシトルエン、プチルヒドロキシアニソール、没食子 プロピル、アスコルビン酸等を倒示することができる。 【0038】紫外線吸収剤としては、例えば4-メトキ シベンゾフェノン、オクチルジメチルパラアミノベンゾ エート、エチルヘキシルパラメトキシサイナメート、酸 化チタン、カオリン、タルク等を例示することができ

【0039】さらに、キレート剤としては、例えば、エ チレンジアミン四酢酸塩、ピロリン酸塩、ヘキサメタリ ン酸塩、クエン酸塩、酒石酸、グルコン酸等を例示する ことができ、pH調整剤としては、水酸化ナトリウム、 リン酸水素カリウム等をそれぞれ例示することができ

[0040]

る。

【実施例】以下に、本発明の実施例ならびに効果を説明 するための試験例を挙げるが、これらは、本発明をなん ら限定するものではない。

【0041】 <製造例1> トウガシ水エキス

乾燥したトウガシを細切し、細切物 1 Kgに 5 Lの水を加 え、室温下、一昼夜撹拌した。ろ過後、凍結乾燥し凍結 乾燥物約50gを得た。

【0042】 <製造例2> トウガシエタノールエキス 乾燥したトウガシを細切し、細切物 1Kgに51.のエタノ ールを加え、室温下、一昼夜撹拌抽出した。ろ過後、エ タノール抽出液を、減圧下に濃縮して油状の濃縮物約1 50gを得た。

【0043】 <製造例3> ディル

乾燥したディルを細切し、細切物 1 Kgに水2. 5 L、エ タノール2.5 Lを加え、室温下、一昼夜撹拌抽出し た。ろ過後、水性エタノール抽出液を、合成吸着和SP - 207 (三菱化成株式会社製)を充填したカラムに涌 し、通過液を減圧下に濃縮し濃縮物約100gを得た。

11 乾燥したアニスを細切り、細切物1Kgに水2.5Lを加え、室温下、一昼夜撹拌油出した。ろ適後、水油出物に 酢酸エチル2.5Lを加え、1hr撹拌後、水相両分を取り、これに活性炭20gを添加し、約1hr撹拌した。ろ 液を破圧下に濃縮して濃縮物物80gを得た、

【0045】 <<u>製造例5</u>> ニクジュヨウ 乾燥したニクジュヨウを翻切し、細切物 1kgに5Lのエ タノールを加え、室温下一昼夜撹拌抽出した。ろ過後、 エタノール抽出液を、減圧下張縮して張縮物約200g

を得た。 【0046】<製造例6> タラゴン

を嫌したタラゴンの業を翻切し、細切物1Kgに水10L を加え、室旗下、一昼夜撹拌抽出した。ろ過後、エタノ ール抽出液に活性炭20gを添加し、約1hr撹拌した。 ろ通後、ろ液を減圧下濃縮して濃縮物約200gを得 た。

[0047] <製造例7> 丹参

乾燥した丹参の根を細切りし、細切物 1kgに対して5 L ++++: ウずかに のエタノールを加え、落型下、一昼夜撹拌抽出した。ろ ++++: 白色な 温後、エタノール抽出物を、減圧下濃縮して濃縮物約8 20 +++++: 白色 0 g を得た [0051] (試)

[0048]

〈製造例8〉 トウガシ水抽出一膜処理エキス 乾燥したトウガシを細切りし、細切物1kgに対して5 L の水を加え、室温下、一昼夜撹拌抽出した。ろ液を、逆 浸透膜(日東電気工業株式会社製:NTR-7410)処理し、 透過液を凍結乾燥、複結乾燥物約1 7 g を得た。 【0049】 <<u>試験例1</u>> (B16細胞によるメラニン 生成抑制作用試験)

(試験方法) 本発明の植物エキス、色白剤の最終機度が 表1~表5になるように添加した10%ウシ胎児血清を 含むイーグルMEM特徳に、マウス県色腫由来の培養的 16個胞を播種し、37℃、5%CO、条件下で5日間 培養した後、細胞をかきランヴトPB5に類別し、1, 000mm×5分間で遠心分離して細胞を集め、その黒 色日報で料定した。また、細胞数はトリプシンで分散 10 した後、血球カウンターで計劃した。

- 【0050】なお、コントロールとしては、上記植物エキス、色白剤を添加しなかったものを用いた。結果の判定基準は、次のとおりである。
- -: メラニン生成抑制物質を添加しなかったもの (無添加) と同程度
- +:無添加区よりやや少ない黒化度を示す。
- ++:無添加より明らかに少ない黒化度を示す。
- +++:わずかに認められる黒化度を示す。
- ++++:白色ないし灰色で黒色と認められない。 ++++

[0051] (試験結果) 表1ないし表5に示すように、本発明のトウガシエキス、アニスエキス、ディルエキス、エクジュヨウエキス、タラゴンエキスには優れたメラニン生成抑制効果が認められ、併用した色白剤の効果を相乗的に高めることが認められた。

[0052]

表1-1

供試	供試試料		判定結果	増殖率*
截 類	濃度	エキス (μg/ml)	TILLRIA	(%)
		100	+	9 4
		150	++	86
		200	++	64
	1. 0 mM		_	100
コウジ酸	2.0 mM		+	8.5
	1. 0 mM	100	+++	9 2
	2.0 mM	100	++++	8 0
アスコルビ	5. 0±M		_	9 6
ン酸グルコ	10. 0 mM		++	8 9
シド	5. 0 mM	100	++	9 1
	10.0mM	100	++++	8 3

供試試料		トウガシ水		
種類	濃度	エキス (μg/ml)	判定結果	增殖率* (%)
	10.0 μN		_	100
リクイリチ	20.0 μΝ		+	9 5
ン	10.0 μΝ	100	+++	9 2
	20.0 μΝ	100	++++	8 5
	25. 0 μ l/ml		_	100
胎盤抽出液	50.0 μ1/m1		+	9 2
	25. 0 μ l/ml	100	+++	8 5
	50.0μl/ml	100	++++	8 2

[0054]

表2-1

供 試 試 料		ディルエキ	double to the		
種類	濃度	ス (μg/ml)	判定結果	増殖率* (%)	
		100	+	105	
		150	++	98	
		200	++	100	
	1. 0 mM		_	100	
コウジ酸	2.0mM		+	8.5	
	1.0 mM	100	+++	96	
	2.0 m/	100	++++	81	
アスコルビ	5. 0 mM		_	96	
ン酸グルコ	10.0mM		++	89	
シド	5. 0 mM	100	++	90	
	10.0mM	100	+++	8 1	

[0055]

供試試料		ディルエキ	判定結果	
種類	濃度	ス (μg/ml)	刊定船米	増殖率* (%)
	10.0 μΝ		_	100
リクイリチ	20.0 μΝ		+	9 5
ン	10.0 μΝ	100	+++	9.4
	20.0 μM	100	++++	8 4
	25. 0 μ1/ml		-	100
胎盤抽出液	50.0 μ1/ml		+	9 2
	25. 0 μ1/ml	100	+++	8 9
	50. 0 μ l/ml	100	++++	8 2

[0056]

表3-1

供試試料		アニスエキス	writerade W	Markete .
種類	濃度	(μg/ml)	判定結果	増殖率* (%)
		100	+	. 99
		150	++	9 5
		200	++	8.0
	1. 0 mM		_	100
コウジ酸	2. 0 mM		+	8.5
	1.0 mM	100	+++	97
	2. 0 mM	100	++++	76
アスコルビ	5. 0 mM		-	9 6
ン酸グルコ	10.0mM		++	8 9
シド	5. 0 mM	100	++	96
	10.0mM	100	++++	88

[0057]

-	試 試 料	アニスエキス	判定結果	増殖率*
種類	濃度	(μg/ml)		(%)
リクイリチ	10.0 μN 20.0 μN		-+	100
×	10. 0 μN 20. 0 μN	100	+++	9 1 8 9
胎盤抽出液	25. 0 μ 1/m1 50. 0 μ 1/m1 25. 0 μ 1/m1 50. 0 μ 1/m1	100	- + +++ ++++	100 92 88 85

[0058]

表4-1

供試試料		ニクジュヨウ	wholesteed to 100	Maratura .
额额	濃 度	エキス (μg/ml)	判定結果	増殖率* (%)
		100	_	9 2
		300	+	80
		450	++	73
	1. 0 mM		_	100
コウジ酸	2. 0 mW		+	8.5
	1. O=W	150	++	9 0
	2. 0 mM	150	+++	8 0
アスコルビ	5. OmM		_	9 6
ン酸グルコ	10.0mM	I I	++	8.9
シド	5. 0 mM	150	++	8 9
	10.0mM	150	+++	83

[0059]

===	4	_	9

供主	試 試 料 漫 度	ニクジュヨ ウエキス (μg/ml)	判定結果	増殖率* (%)
リクイリチ ン	10. 0 μM 20. 0 μM 10. 0 μM 20. 0 μM	150 150	. – + ++ ++	100 95 92 85
胎盤抽出液	25. 0 μ1/m1 50. 0 μ1/m1 25. 0 μ1/m1 50. 0 μ1/m1	150 150	- + +++ ++++	100 92 88 84

[0060]

表5-1

供試	供 試 試 料 タラゴン エキス		判定結果	増殖率*
種類	濃度	(μg/ml)	TIKEMIA	(%)
		9 0	-	9 1
		135	+	78
		180	++	6 2
	1. 0 mM		_	100
コウジ酸	2.0 mM		+	8 5
	1. 0 mM	90	+++	83
	2.0⊯	90	+++++	7 2
アスコルビ	5. 0 mM		_	96
ン酸グルコ	10.0mM		++	8 9
シド	5. 0 m2N	90	++	80
	10.0mM	90	+++	76

[0061]

供試試料		タラゴン エキス	判定結果	増殖率*
種類	濃 度	(μg/ml)	TIACHIA	(%)
	10.0 μμ		_	100
リクイリチ	20.0 μμ		+	9 5
ン	10.0 μμ	9 0	+++	88
	20.0 μM	9 0	++++	79
	25. 0 μ1/ml		_	100
治盤抽出液	50.0 μ1/ml		+	92
1	25.0 μ l/ml	9 0	+++	83
İ	50.0 μ1/m1	9 0	++++	8 5

【0062】 <試験例2> (ヒトメラノーマ細胞による メラニン生成抑制作用試験)

(試験方法) 本発明の植物エキス、色白剤の最終濃度が 20 +:無添加区よりやや少ない黒化度を示す。 表6ないし表10になるように添加した10%ウシ胎児 血清を含むイーグルMEM培地に、ヒト由来のメラノー マ細胞(井原株)を播種し、37℃、5%CO;条件下 で5日間培養した後、細胞をかき集め、PBSに懸濁 し、1,000rpm×5分間で遠心分離して細胞を集 め、その黒色度を目視で判定した。また、細胞数はトリ プシンで分散した後血球カウンターで計測した。なおコ ントロールとしては、上述の植物エキスを添加しなかっ たものを用いた。

【0063】結果の判定基準は、次のとおりである。 30 【0065】

-:メラニン生成抑制物質を添加しなかったもの (無添 加) と同程度

- ++:無添加より明らかに少ない黒化度を示す。
- +++:わずかに認められる黒化度を示す。 ++++:白色ないし灰色で黒色と認められない。
- +++++:白色

【0064】 (試験結果) 表6ないし表10に示すよう に、本発明のトウガシエキス、ディルエキス、アニスエ キス、ニクジュヨウエキス、タラゴンエキスには優れた メラニン生成抑制効果が認められ、併用した色白剤の効 果を相乗的に高めることが認められた。

表6-1

供試試料		トウガシ水	deleted by	
種類	濃度	エキス (μg/ml)	判定結果	増殖率* (%)
		50	+	98
		100	++	104
		200	+++	7 8
	1. 0 mM		+	98
コウジ酸	2. 0 mM		++	93
	1. 0 mM	50	+++	9 5
	2. 0 mM	50	++++	93
コウジ酸	1. 0 mM		_	100
グルコシド	2.0 mM		+	9 5
	1. 0 mM	50	++	93
	2. 0 mM	50	+++	93

[0066]

表6-2

供試試料		トウガシ水 エキス	判定結果	増殖率*
種類	濃度	(μg/ml)	TURNIN	(%)
	1. 0 μΜ		_	98
コウジ酸ガ	2. 0 μW	l ——	+	95
ラクトシド	1.0 μ	50	++	94
	2. 0 μΜ	50	+++	90
	10. 0 μΝ		_	9 8
リクイリチ	20.0 μM		+	98
ン	10.0 µM	50	++	99
	20.0 μN	50	+++	9 2
	25. 0 μ l/ml		_	100
胎盤抽出液	50. 0 μ l/ml		+	9 2
	25. 0 µ 1/ml	50	+++	9 1
	50. 0 μ l/ml	5 0	++++	8 6

*無添加区を100%とした場合

[0067]

表7-1

供試試料		ディル エキス	判定結果	増殖率*
種類	濃度	(μg/ml)	刊足結果	海淮华▼ (%)
		125	+	134
		250	+	104
		500	++	43
	1. 0 mM		+	98
コウジ酸	2. 0 mM		++	93
	1. 0 mM	125	+++	97
	2. 0 mM	125	+++++	9 5
コウジ酸	1. 0 mM		_	100
グルコシド	2. 0 mM		+	9 5
	1. 0 mM	125	+++	94
	2. 0 mM	1 2 5	++++	94

[0068]

表7-2

供試試料		ディル エキス		增殖率*
稚類	漫 度	(μg/ml)	TUZKIX	(%)
	1. 0 μΝ		-	98
コウジ酸ガ	2, 0 μW		+	95
ラクトシド	1.0 μΝ	125	+++	98
	2.0 μN	125	++++	96
	10. 0 μW		_	98
リクイリチ	20.0 μW		+	98
ン	10.0 μΜ	125	+++	9 5
	20.0 μΝ	125	++++	9 4
	25. 0 μ l/ml		_	100
胎盤抽出液	50. 0 μ1/m1		+	9 2
	25. 0 μ1/ml	125	+++	87
	50. 0 μ·l/ml	125	++++	8 4

*無添加区を100%とした場合

[0069]

表8-1

供試試料		アニス	derice Addr III	
極類	漫度	エキス (μg/ml)	判定結果	增殖率* (%)
		125	-	123
		250	+	73
		500	+	7 1
	1. 0 mM		+	98
コウジ酸	2. 0 mM		++	93
	1. 0 mM	125	++	98
	2. 0 mM	125	+++	98
	1. 0 mM		-	100
コウジ酸	2. 0 mM	l —	+	9.5
グルコシド	1. 0 mM	125	+	9.8
	2. 0 mM	125	++	9 5

[0070]

表8-2

供試試料		アニス		
種類	漫度	エキス (μg/ml)	判定結果	増殖率* (%)
	1. 0 μΝ		_	9.8
コウジ酸ガ	2. 0 μW		+	9 5
ラクトシド	1.0 μΝ	125	+	97
	2. 0 μΝ	125	++	96
	10.0 μΝ		_	98
リクイリチ	20.0 μW		+	98
ン	10.0 μμ	125	++	9 5
	20.0 μΝ	125	+++	9.5
	25. 0 μ l/ml		_	100
胎盤抽出液	50. 0 μ 1/m!		+	9 2
	25. 0 μ1/m1	125	+++	8 6
	50. 0 μ1/ml	125	++++	86

*無添加区を100%とした場合

[0071]

供數額	社 試 料 漫 度	ニクジュヨ ウエキス (μg/ml)	判定結果	增殖率*
		5 0	_	9 5
		100	+	71
		200	+	61
	1. 0 mM		+	98
コウジ酸	2. 0 mM		++	93
	1. 0 mM	50	++	91
	2. 0 mM	50	+++	8 8
	1. OmW		_	100
コウジ酸	2.0 mM		+	9 5
グルコシド	1. 0 mM	5.0	+	92
	2.0 mM	50	++	8 5

[0072]

表9-2

供試試料		ニクジュヨ ウエキス		増殖率*
種類	濃 度	(μg/ml)		(%)
	1.0 μΝ		-	98
コウジ酸ガ	2.0 μΜ		+	95
ラクトシド	1.0 μΝ	50	+	9 2
	2.0 μΜ	5 0	++	8.8
	10.0 μΝ		-	98
リクイリチ	20.0 μW		+	98
ン	10.0 μΝ	50	++	95
	20.0 μΜ	50	+++	90
	25. 0 μ1/m1		_	100
胎盤抽出液	50.0 µ l/ml		+	9 2
	25.0 μl/ml	50	+++	89
	50.0 μ1/ml	50	++++	8 1

*無添加区を100%とした場合

[0073]

供試試料		タラゴン エキス	判定結果	増殖率*
種類	濃度	(μg/ml)	刊走桁米	(%)
		5 0	-	8 9
		100	-	86
		200	+	73
	1. 0 mN		+	98
コウジ酸	2. 0 mM	l —— :	++	93
	1. 0 mM	50	+++	90
	2. 0 mM	50	++++	87
コウジ酸	1. 0 mM		-	100
グルコシド	2. 0 mM	l —	+	95
	1. 0 mM	50	+	8 8
	2. 0 m/s	5 0	++	8.5

[0074]

表10-2

供試試料 機 度		タラゴン エキス (μg/ml)	判定結果	増殖率* (%)
100 XM	un DE	(#8/=1/		(767
	1. 0 μΜ		_	98
コウジ酸ガ	2. 0 μM		+	95
ラクトシド	1.0 μΜ	50	+	8.8
	2. 0 μM	50	++	8 6
	10. 0 μΜ		_	98
リクイリチ	20.0 μM		+	98
ン	10.0 μM	50	++	89
	20.0 μM	50	+++	8 5
	25. 0 μ l/ml		_	100
胎盤抽出液	50. 0 μ l/ml		+	9 2
	25. 0 μ l/ml	50	+++	87
	50. 0μ1/ml	50	++++	88

*無添加区を100%とした場合

【0075】 <試験例3> (ヒト線維芽細胞によるコラ ーゲン生成亢進作用試験)

(試験方法) ヒト由来正常皮膚線維芽細胞 (ССD-2 7 S K) を直径3.5 c mのプラスチックシャーレ (Fa icon 300i) に0. 8×10 個播種し、10%ウシ胎 児血清を含むイーグルMEM培地で1日間培養後、培地

よび従来のコラーゲン生成亢進作用物の培地中最終濃度 が表11-1ないし表11-7になるように添加し、更 に3日間培養した。培養終了後、培養上清をサンプリン グし、この培養液について細胞数ならびにプロコラーゲ ン量を測定した。なお、プロコラーゲンの測定には、Pr ocollagen Type I C-peptide 測定キット (宝酒造株式会 をK-GMに関接すると同時に、本発明の植物エキスお 50 社製)を用い、試料無添加区のものをコントロールと

し、添加区とのコラーゲン量比で表した。

めることが認められた。また表11-7に示すように、 トウガン水抽出一膜処理エキスには、特に高い細胞増殖 効果を認めた。なお。表中、コントロールは(為)は細 胞増殖コントロール比、コントロール(B)は細胞あた りのコラーゲン量コントロール比を表す。 [0077]

【表0001】

表11-1

供試制	供試試料		コントロー	コントロー
種類	濃度	(μg/m1)	ル比 (A)	ル比 (B)
		40 ¹	1.51 1.33	12.8 7.90
丹 参	100 *1 50 100 50	10 10	0.81 0.95 1.45 1.34	6.11 3.21 23.6 15.3
アスコルビン酸 リン酸マグネシ ウム	1 *2 0.5 1 0.5	10	1.35 1.21 1.87 1.61	5.57 2.99 20.7 15.4
ジプチリルー 3'5'-アデ ノシンサイクリ ックモノフォス フェートナトリ ウム塩	*2 1 0.5 1 0.5	10 10	0.89 1.01 1.29 1.30	3.27 2.51 15.6 13.9
γ-アミノ酪酸	2 *2 1 2	10 10	0.83 0.91 1.47 1.40	2.25 1.97 14.2 11.5
レチノイン酸 (in EtOH)	3 *3 1.5 3 1.5	10 10	1. 27 1. 21 1. 96 1. 79	2.75 2.14 13.7 11.2

^{*1:}供試試料の濃度 (μg/ml)

^{*2:}供試試料の濃度 (mM)

^{*3:}供試試料の濃度 (µM)

表11-2

供試制	式 料	トウガシエタノールエキス	コントロー	コントロー
種類	激度	(μg/m1)	ル比 (A)	ル比 (B)
		1 0-1	1.47 1.33	10. 1 5. 93
丹 参	100 *1 50 100 50	0.1	0.81 0.95 1.52 1.40	6. 11 3. 21 18. 4 13. 3
アスコルビン酸 リン酸マグネシ ウム	1 *2 0.5 1 0.5	0.1 0.1	1.35 1.21 1.92 1.67	5. 57 2. 99 16. 0 13. 8
ジブチリルー 3'5'-アデ ノシンサイクリ ックモノフォス フェートナトリ ウム塩	+2 1 0.5 1 0.5	0.1 0.1	0.89 1.01 1.26 1.21	3.27 2.51 12.1 10.8
ィーアミノ酪酸	2 *2 1 2	0.1 0.1	0.83 0.91 1.51 1.39	2.25 1.97 11.9 10.4
レチノイン酸 (in EtOH)	3 *3 1.5 3 1.5	0.1 0.1	1. 27 1. 21 2. 00 1. 81	2.75 2.14 11.2 9.94

^{*1:}供試試料の濃度 (μg/ml)

[0079]

40 【表0003】

^{*2:}供試試料の濃度 (mM)

^{*3:}供試試料の濃度 (µM)

表11-3

供試制	式 料	ディルシードエキ	コントロー	コントロー
種類	激度	ス (μg/m1)	ル比 (A)	ル比 (B)
		1 0.1	1.49 1.31	11.1 7.27
丹 参	100 *1 50 100 50	0.1	0.81 0.95 1.30 1.44	6. 11 3. 21 20. 2 15. 0
アスコルピン酸 リン酸マグネシ ウム	1 +2 0.5 1 0.5	0.1	1.35 1.21 1.84 1.66	5.57 2.99 19.2 16.7
ジブチリルー 3'5'-アデ ノシンサイクリ ックモノフォス フェートナトリ ウム塩	*2 1 0.5 1 0.5	0-1 0-1	0.89 1.01 1.36 1.35	3. 27 2. 51 15. 2 12. 3
ィーアミノ酪酸	2 *2 1 2 1	0.1 0.1	0.83 0.91 1.42 1.39	2.25 1.97 16.1 13.6
レチノイン酸 (in EtOH)	3 *3 1.5 3 1.5	0.1 0.1	1. 27 1. 21 1. 89 1. 74	2.75 2.14 14.3 10.9

^{*1:}供試試料の濃度 (μg/m1)

[0080]

^{*2:}供試試料の濃度 (mM)

^{*3:}供試試料の濃度 (μM)

表11-4

供試試料		アニスエキス	コントロー	コントロー
種類	濃度	(μg/m1)	ル比 (A)	ル比 (B)
		40 10	1. 47 1. 23	12.0 7.69
丹 参	100 *1 50 100 50	10 10	0.81 0.95 1.24 1.25	6.11 3.21 22.5 16.0
アスコルビン酸 リン酸マグネシ ウム	1 *2 0.5 1 0.5	10 10	1.35 1.21 1.81 1.60	5.57 2.99 19.8 14.1
ジブチリルー 3'5'-アデ ノシンサイクリ ックモノフォス フェートナトリ ウム塩	+2 1 0.5 1 0.5	10 10	0.89 1.01 1.27 1.25	3.27 2.51 17.4 14.8
ャーアミノ酪酸	2 +2 1 2	10	0.83 0.91 1.37 1.29	2.25 1.97 14.9 12.7
レチノイン酸 (in EtOH)	3 *3 1.5 3 1.5	10 10	1.27 1.21 1.89 1.77	2.75 2.14 14.0 12.5

^{*1:}供試試料の濃度 (ug/m1)

[0081]

40 【表0005】

^{* 2:}供試試料の濃度 (mM)

^{*3:}供試試料の濃度 (μM)

表11-5

供試話	大科	ニクジュヨウ エキス	コントロー	コントロー
種類	濃度	(μg/m1)	ル比 (A)	ル比 (B)
		40 10	1.34 1.20	12.0 7.87
丹 参	100 +1 50 100 50	10 10	0.81 0.95 1.22 1.17	6. 11 3. 21 19. 3 14. 4
アスコルビン酸 リン酸マグネシ ウム	1 *2 0.5 1 0.5	10 10	1.35 1.21 1.76 1.55	5.57 2.99 19.7 16.0
ジブチリルー 3'5'-アデ ノシンサイクリ ックモノフォス フェートナトリ ウム塩	+2 1 0.5 1 0.5	10 10	0.89 1.01 1.17 1.28	3.27 2.51 14.1 12.9
ャーアミノ酪酸	2 +2 1 2	10 10	0.83 0.91 1.20 1.15	2.25 1.97 15.3 12.2
レチノイン酸 (in EtOH)	3 +3 1.5 3 1.5	10 10	1. 27 1. 21 1. 82 1. 69	2.75 2.14 12.9 11.3

^{*1:}供試試料の濃度 (μg/m1)

[0082]

【表0006】

^{*2:}供試試料の濃度 (mM)

^{*3:}供試試料の濃度 (µM)

供試	试 料	タラゴンエキス	コントロー	コントロー
種類	濃度	(μg/m1)	ル比 (A)	ル比 (B)
=		40 10	1.43 1.30	11.9 7.08
丹参	100 *1 50 100 50	10	0.81 0.95 1.41 1.38	6.11 3.21 21.3 15.2
アスコルビン酸 リン酸マグネシ ウム	1 *2 0.5 1 0.5	10	1.35 1.21 1.76 1.55	5.57 2.99 19.5 15.7
ジブチリルー 3'5'-アデ ノシンサイクリ ックモノフォス フェートナトリ ウム塩	*2 1 0.5 1 0.5	10	0.89 1.01 1.39 1.33	3.27 2.51 13.5 12.9
ァーアミノ酪酸	2 *2 1 2 1	10 10	0.83 0.91 1.39 1.40	2.25 1.97 14.2 10.6
レチノイン酸 (in EtOH)	3 +3 1.5 3 1.5	10	1. 27 1. 21 1. 93 1. 87	2.75 2.14 13.9 10.2

*1:供試試料の濃度 (μg/m1)

*2:供試試料の濃度 (mM)

*3:供試試料の濃度 (μM)

[0083]

表11-7

トウガシ水抽出 膜処理エキス (μg/ml)	コントロール比 (A)	コントロール比 (B)
8 0	2. 74	10. 9
4 0	2. 51	9. 81

[0084] 以下に、本発明の植物エキスを配合した皮 物エキスの好適な処方を示すためのものであって、これ **膚外用剤の処方例を示すが、この処方例は、本発明の植 50 によって本発明の範囲が限定されるものではないことは**

加、撹拌、冷却してクリームを製造した。

45	46
了解されよう。なお、処方例中、「適量」とは、全体で	
100重量%になる量を意味する。	(00001 (MMI)) 5 A
100里面なんなる風を息味する。	(## FI nr.)
	(重量%)
A モノステアリン酸	
ポリエチレングリコール(40 E.O.) 2.0
自己乳化型モノステアリン酸グリー	セリン 5.0
ステアリン酸	5. 0
ベヘニルアルコール	1. 0
流動パラフィン	10.0
トリオクタン酸グリセリル	10.0
コウジ酸	1. 0
ディルエキス	0. 1
ティルエキス	0. 1
n waters	5. 0
B グリセリン	
エチルパラベン	0. 1
精製水	適 量
Aに属する成分を加熱溶解する。別に、Bに属する成分	
を加熱溶解する。AにBを添加して撹拌、乳化後、冷却	【0086】 <処方例2> クリーム
	(重量%)
A モノステアリン酸	
ポリエチレングリコール (40 E.O.) 2.0
自己乳化型モノステアリン酸グリー	セリン 5.0
ステアリン酸	5. 0
ベヘニルアルコール	1. 0
流動パラフィン	10.0
	10.0
トリオクタン酸グリセリル	10.0
B グリセリン	5. 0
エチルパラベン	0. 1
トウガシ水抽出-膜処理エキス	0.75
新製水	滴量
AおよびBを各々80℃にて加熱溶解し、AにBを添	
加、橙津、冷却してクリームを製造した。	100871 (20)1032 99-4
加、提择、作為してグリームを製造した。	(#F #5.04)
A T 17 5 7 11 2 7 4	(重量%)
A モノステアリン酸	
ポリエチレングリコール (40 E.O.	
自己乳化型モノステアリン酸グリー	
ステアリン酸	5. 0
ベヘニルアルコール	1. 0
流動パラフィン	10.0
トリオクタン酸グリセリル	10.0
B グリセリン	5. 0
エタノール	0.2
トウガシエタノールエキス	0.1
トウガシ水エキス	0.5
エチルパラベン	0. 1
精製水	適量
	[0088] <処方例4> クリーム
A TORON DE EL TORON DE LA MARIA DE LA CONTROL DE LA CONTRO	100001 (MANUAL 99-A

50

上記の各成分を混合、均一に撹拌、溶解し化粧水を製造 50 した。

	(26	i)	特開平6-4893
	49	•	50
【0 0 9 1】 <処方例7>	クリームパック		
100011 (2000)		(重:	ሕ%)
Α	ビーガム		0
	スクワラン		0
	プロピレングリコール		0
	ピタミンB」		0.5
	コウジ酸グルコシド		0
	ニクジュヨウエキス	1	0
	精製水	適	量
В	酸化亜鉛	1 0	. 0
c	エタノール	5	. 0
Aに属する成分を混合、排	t丼して膨潤させ、Bを少しず	で混練しクリームパックを!	製造した。
	に加えてペースト状になるま		
			最%)
A	ビーガム	5	. 0
	スクワラン	2	. 0
	プロピレングリコール	5	. 0
	ピタミンB,,	0	. 05
	ニクジュヨウエキス		. 5
	ィーアミノ酪酸	0	. 05
	精製水		最
В	酸化亜鉛	1 0	. 0
С	エタノール	5	. 0
	丹参エキス	0	. 5
	レチノイン酸	0	. 05
Aに属する成分を混合、抗	[粋して膨潤させ、Bを少しず	で混練しクリームパックを	製造した。
つ加える。さらにCを徐々	・に加えてベースト状になるま 30	〕 【0093】<処方例9>	エッセンス
			量%)
	1%カルポキシピニルポリマー		. 0
	グリセリン		. 0
	ヒアルロン酸		. 5
	エタノール		. 0
	コウジ酸ガラクトシド		. 0
	トウガシ水エキス		. 0
	精製水		最
上記の各成分を混合、均一 製造した。	-に撹拌、溶解しエッセンスを 44	【0094】<処方例10)	> 親水性軟膏
		(1	量%)
A	ポリオキシエチレンセチルエー	テル 2	. 0
	グリセリルモノステアレート	1 0	. 0
	流動パラフィン	1 0	. 0
	ワセリン	4	. 0
	セタノール		. 0
	リキリチン	C	. 5
	アニスエキス		. 0
_	プロピレングリコール	1.0	. 0

FΙ

51 メチル 精製水

メチルパラベン

52 0.1 適量

Aに属する成分を加熱溶解する。別に、Bに属する成分を加温溶解する。AにBを添加して撹拌、乳化後、冷却して親水性軟膏を製造した。

[0095]

【発明の効果】本発明によって提供される特定の植物エ キスを有効成分とする皮膚外用剤は、安全性が高く、メ ラニン生成抑制作用に優れているためシミ、ソバカスの 予防ならびに色素沈着症治療剤として、またコラーゲン 生成充進作用さらには細胞増殖促進作用にも優れている ためシワ予防ひいては皮膚の老化防止剤として有用であ る。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 4 A 6 1 K 35/78 識別記号 庁内整理番号 N 7167-4C

> S 7167-4C T 7167-4C

C 7167-4C

37/02 8314-4C

技術表示簡所